(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003 年10 月9 日 (09.10.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/083925 A1

(51) 国際特許分類7:

. ____

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/04091

(22) 国際出願日:

2003 年3 月31 日 (31.03.2003)

H01L 21/316, 21/318, 21/3065

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-97906 2002年3月29日(29.03.2002) J

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東京エレクトロン株式会社 (TOKYO ELECTRON LIMITED) [JP/JP]; 〒107-8481 東京都港区赤坂五丁目3番6号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 菅原 卓也 (SUG-AWARA, Takuya) [JP/JP]; 〒407-0192 山梨県 韮崎市 穂 坂町三ツ沢 6 5 0 東京エレクトロンパージャン Amanashi (JP). 多田 吉秀 (TADA, Yo 407-0192 山梨県 韮崎市 穂坂町 エレクトロン株式会社内 Yamana (NAKAMURA, Genji) [JP/JP]; 〒407-レン 市穂坂町三ツ沢 6 5 0 東京エレクトロン株式会社内

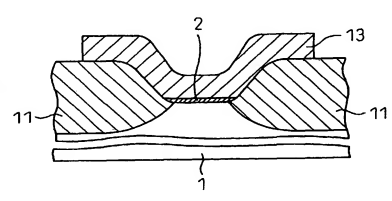
Yamanashi (JP). 尾崎 成則 (OZAKI,Shigenori) [JP/JP]; 〒660-0891 兵庫県 尼崎市 扶桑町 1-8 東京エレクトロン株式会社内 Hyogo (JP). 中西 敏雄 (NAKAN-ISHI,Toshio) [JP/JP]; 〒660-0891 兵庫県 尼崎市 扶桑町 1-8 東京エレクトロン株式会社内 Hyogo (JP). 佐々木 勝 (SASAKI,Masaru) [JP/JP]; 〒660-0891 兵庫県 尼崎市 扶桑町 1-8 東京エレクトロン株式会社内 Hyogo (JP). 松山 征嗣 (MATSUYAMA,Seiji) [JP/JP]; 〒660-0891 兵庫県 尼崎市 扶桑町 1-8 東京エレクトロン株式会社内 Hyogo (JP).

- (74) 代理人: 石田 敬 , 外(ISHIDA,Takashi et al.); 〒105-8423 東京都港区虎ノ門三丁目 5番 1号虎ノ門 3 7森 ビル 青和特許法律事務所 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (34) 指定国 (広域): ARIPO 特許(GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB,

/続葉有7

(54) Title: METHOD FOR FORMING INSULATION FILM

(54) 発明の名称: 絶縁膜の形成方法



insulation film on a basic material for an electronic device comprising more than one step for controlling the characteristics of the insulation film in which an insulation film is formed on the surface of the basic material under an identical operation principle. An insulation film having a high cleanliness can be formed by performing cleaning, oxidizing, nitriding, film-thinning, and the like, while avoiding exposure to the atmosphere. Furthermore, simplification of the system is realized by taking various steps pertaining to formation of an insulation film using an identical operation principle and an

(57) Abstract: A process for forming an

insulation film having excellent characteristics can be formed efficiently.

WO 03/08392

(57) 要約: 電子デバイス用基材上に絶縁膜を形成するプロセスにおいて、該工程に含まれる絶縁膜特性を制御する 2以上の工程が、同一の動作原理下で行い、基材表面の絶縁膜を形成する。大気への暴露を避けて、洗浄、酸化、 3窒化、薄膜化などの処理を行うことで、洗浄度の高い絶縁膜の形成が可能となる。さらに、同一の動作原理を用い 3、て絶縁膜の形成に関する様々な工程を行うことで、装置形体の簡略化を実現し、特性の優れた絶縁膜を効率よく形 3、成することが可能となる。

WO 03/083925 A1



GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

添付公開書類:

— 国際調査報告書



明細書

絶縁膜の形成方法

技術分野

本発明は、様々な特性(例えば、極薄膜厚の制御や、高い清浄度等)に優れた絶縁膜を効率よく(例えば、一つの反応室で様々な工程を行うことによる小さいフットプリントや、同一の動作原理の反応室で様々な工程を行うことによる操作性の簡略化、装置間のクロスコンタミネーションの抑制等)製造する方法に関する。本発明の電子デバイス材料の製造方法は、例えば半導体ないし半導体デバイス(例えば、特性に優れたゲート絶縁膜を有するMOS型半導体構造を有するもの)用の材料を形成するために好適に使用することが可能である。

背景技術

本発明は半導体ないし半導体装置、液晶デバイス等の電子デバイス材料の製造に一般的に広く適用可能であるが、ここでは説明の便宜のために、半導体装置(devices)の背景技術を例にとって説明する。

シリコンを始めとする半導体ないし電子デバイス材料用基材には、酸化膜を始めとする絶縁膜の形成、CVD等による成膜、エッチング等の種々の処理が施される。

近年の半導体デバイスの高性能化は、トランジスタを始めとする 該デバイスの微細化技術の上に発展してきたといっても過言ではない。現在も更なる高性能化を目指してトランジスタの微細化技術の 改善がなされている。近年の半導体装置の微細化、および高性能化



の要請に伴い、(例えば、リーク電流の点で)より高性能な絶縁膜に対するニーズが著しく高まって来ている。これは、従来の比較的に集積度が低いデバイスにおいては事実上問題とならなかったような程度のリーク電流であっても、近年の微細化・高集積化および/又は高性能化したデバイスにおいては、シビアな問題を生ずる可能性があるためである。特に、近年始まった、いわゆるユビキタス社会(何時でもどこでもネットワークに繋がる電子デバイスを媒体にした情報化社会)における携帯型電子機器の発達には低消費電力デバイスが必須であり、このリーク電流の低減が極めて重要な課題となる。

典型的には、例えば、次世代MOSトランジスタを開発する上で、上述したような微細化技術が進むにつれてゲート絶縁膜の薄膜化が限界に近づいてきており、克服すべき大きな課題が現れてきた。すなわち、プロセス技術としては現在ゲート総会展として温いられているシリコン酸化膜(SiO₂)を極限(1 とのでは現在がル)まで薄膜化することは可能であるものの、2 n m以下の膜厚まで薄膜化を行った場合、量子効果によるダイレクトトンネルによるリーク電流の指数関数的な増加が生じ、消費電力が増大してしまうという問題点である。

現在、IT (情報技術)市場はデスクトップ型パーソナルコンピュータや家庭電話等に代表される固定式電子デバイス (コンセントから電力を供給するデバイス)から、インターネット等にいつでもどこでもアクセスできる「ユビキタス・ネットワーク社会」への変貌を遂げようとしている。従って、ごく近い将来に、携帯電話やカーナビゲーションゲーションシステムなどの携帯端末が主流となると考えられる。このような携帯端末は、それ自体が高性能デバイスであることが要求されるが、これと同時に、上記の固定式デバイス



ではそれほど必要とされない小型、軽量かつ長時間使用に耐えうる機能を備えていることが前提となる。よって、携帯端末においては、これらの高性能化を図りつつ、しかも消費電力の低減化が極めて重要な課題となっている。

典型的には、例えば、次世代MOSトランジスタを開発する上で、高性能のシリコンLSIの微細化を追求していくとリーク電流が増大して、消費電力も増大するという問題が生じている。そこで性能を追求しつつ消費電力を少なくするためには、MOSトランジスタのゲートリーク電流を増加させずにトランジスタの特性を向上させることが必要となる。

このような微細化および特性の向上を両立させるためには、良質で且つ薄い (例えば、膜厚が15A;オングストローム以下程度) 絶縁膜の形成が不可欠である。

しかしながら、良質で民意など、夢の形成は極めて困難である。例えば、従来の熱酸化法なではつるの(化学気相堆積法)により、このような絶縁膜を成膜した場合には、膜質または膜厚のいずれか一方の特性が不充分であった。

発明の開示

本発明の目的は、上記した従来技術の欠点を解消した電子デバイス用基材上の薄い絶縁膜の形成方法を提供することにある。

本発明の他の目的は、その後の処理(CVD等による成膜、エッチング等)を好適に行うことが可能な、膜質または膜厚のいずれも優れた絶縁膜を与えることができる、電子デバイス用基材表面の薄い絶縁膜の形成方法を提供することにある。

本発明の更に他の目的は、同一の動作原理を用いて上記絶縁膜の形成に関する様々な工程を行うことで、装置形体の簡略化を実現し



、特性の優れた絶縁膜を効率よく形成することにある。

本発明者は鋭意研究の結果、従来のような一つの装置で一つの工程を行うだけではなく、一つの装置で様々な工程を行うことが可能な方法を用いて絶縁膜を形成することが上記目的達成の為に極めて効果的であることを見出した。

本発明による電子デバイス用基材表面の絶縁膜の形成方法は上記知見に基づくものであり、より詳しくは、電子デバイス用基材上に絶縁膜を形成するプロセスにおいて、該工程に含まれる絶縁膜特性を制御する2以上の工程が、同一の動作原理下で行われることを特徴とするものである。

本発明においては、例えば、電子デバイス用基材に少なくとも希 ガスを含む処理ガスを用いたプラズマを照射することでクリーニン グ効果を得るものや、同様のプラズマに酸素や窒素を含むことで酸 化や窓根を行っての、酸化膜を始めとする酸素原子を含む絶縁膜に 同様のプランスに少なくとも水素を含むことで絶縁膜の厚さを低減 させることができる。

上記構成を有する本発明の絶縁膜の形成方法によれば例えば、膜質に重点を置いて任意の厚さの膜を形成した後に、特定のプラズマ処理により薄膜化することにより、任意の膜厚の絶縁膜が容易に得ることができる。

図面の簡単な説明

図1は、本発明により形成することが可能なMOS構造の一例を 示す模式断面図である。

図2は、本発明の絶縁膜の形成方法に使用可能な半導体製造装置の一例を示す部分模式断面図である。

図3は、本発明の絶縁膜の形成方法に使用可能な平面アンテナ(



RLSA; Slot Plane AntennaないしSPAと称される場合もある) プラズマ処理ユニットの一例を示す模式的な垂直断面図である。

図4は、本発明の電子デバイス材料の製造装置に使用可能なRL SAの一例を示す模式的な平面図である。

図5は、酸化前プラズマ処理を施した場合と酸化前プラズマ処理を施さなかった場合の酸化膜のリーク特性を示すグラフである。横軸は電気的膜厚、縦軸はゲート電圧Vfb-0.4Vにおけるゲート酸化膜のリーク電流値である。

図6は、同様の膜のフラットバンド特性を示す。横軸は電気的膜 厚、縦軸はフラットバンド電圧である。

図7aは、本発明における複数工程(マルチプロセス)を用いた ゲート酸窒化膜の電気的膜厚の経時変化(各工程ごとにおける電気 的膜厚の変化)を示す。横軸は処理時刻、縦軸は電気的膜厚である

図8 b は、図6 と同様の膜のフラットバンド電圧の経時変化(各工程ごとにおけるフラットバンド電圧の変化)を示す。横軸は処理時刻、縦軸はフラットバンド電圧である。

図9は、図6と同様の膜における膜中酸素濃度のSIMS分析結果を示す。横軸は分析におけるエッチング時間、縦軸は酸素信号強度を示す。

図9は、ゲート酸化膜やゲート絶縁膜が成膜されるシリコン基板 表面の一例を示す模式断面図である。

図10は、基板表面上へのプラズマ処理の一例を示す模式断面図 である。

図11は、プラズマを用いる基板上へのSiO₂膜の成膜および 窒化処理、水素プラズマ処理の一例を示す模式断面図である。

図12は、Hi-k材料の成膜の一例を示す模式断面図である。



図13は、Hi-k材料膜上へのゲート電極の形成の一例を示す 模式断面図である。

図14は、MOSキャパシタの形成の一例を示す模式断面図である。

図15は、イオン打ち込み(インプラ)によるソース、ドレイン 形成の一例を示す模式断面図である。

図16は、本発明により得られるMOSトランジスタ構造の一例を示す模式断面図である。

発明を実施するための最良の形態

以下、必要に応じて図面を参照しつつ本発明を更に具体的に説明する。以下の記載において量比を表す「部」および「%」は、特に断らない限り質量基準とする。

(絶縁膜の形成方法)

本発明においては、電子デバイス用基材に少なくとのできるを含む処理ガスを用いたプラズマを照射することでクリーニング効果を得るものや、同様のプラズマに酸素や窒素を含むことで酸化や窒化を行うもの、酸化膜を始めとする酸素原子を含む絶縁膜に同様のプラズマに少なくとも水素を含むことで絶縁膜の厚さを低減させるなどの2以上の工程を任意に組み合わせることで、極めて薄い(15A以下)絶縁膜を形成することができる。本発明の絶縁膜の形成方法の適用の対象は特に制限されないが、本発明は、例えば、成膜条件等に敏感な高誘電率(High-k)材料の成膜に特に適した表面を有する、薄い絶縁膜を与える。

(形成される絶縁膜)

本発明により形成可能な絶縁膜の組成、厚さ、形成法、特性は以下の通りである。



組成:酸化膜、酸窒化膜、窒化膜

形成法:少なくとも希ガスを含むプラズマを用いた単一の容器内において、電子基材上に洗浄、酸化、窒化、薄膜化の1または2以上の工程が施されたもの。もしくは、同一の動作原理により形成される少なくとも希ガスを含むプラズマを複数の容器内に発生させ、電子基材上に洗浄、酸化、窒化、薄膜化の工程が施されたもの。

厚さ:物理的薄膜 5A~20A

(膜質および膜厚の評価)

本発明により得られた薄い絶縁膜の膜質および膜厚の程度は、例えば、該表面上に実際にHigh-k材料を成膜することにより、好適に評価することができる。この際に良質なHigh-k材料膜が得られたか否かは、例えば、例えば、文献(VLSIデバイスの物理 岸野正剛、小柳光正著 丸善P62~P63)に記載されたような標準的なMOS半導体が過去がよって、そのMOSの特性を評価することにより、上記絶縁においては、該構造を構成する絶縁膜の特性が、MOS特性に強い影響を与えるからである。

このようなMOS構造の形成としては、例えば、後述する実施例 1の条件で、そのHigh-k材料膜を含むMOSキャパシタを形成することができる。このように実施例1の条件で、High-k 材料膜を含むMOSキャパシタを形成した場合に、本発明においては、下記のような(1)フラットバンド特性または(2)リーク特性(より好ましくは、これらの両方)が得られることが好ましい。

- (1) 好ましいフラットバンド特性: 熱酸化膜と比較して±50 m V 以内
- (2) リーク特性:熱酸化膜と比較して1桁以下の低減 (後の処理との組合せ)



本発明の絶縁膜の形成方法により得られる薄い絶縁膜は、種々の続く処理に適したものとなる。このような「後の処理」は、特に制限されず、酸化膜の形成、CVD等による成膜、エッチング等の種々の処理であってよい。本発明の絶縁膜の形成方法は、低温で行うことが可能であるため、その後の処理も比較的低温(好ましくは600℃以下、更には500℃以下)の温度条件下の処理と組み合わせた場合に、特に効果的である。その理由は、本発明を用いることで、デバイス作製工程においてもっとも高温を必要とする工程の一つである酸化膜の形成を低温で行うことが可能となっているからである。

(電子デバイス用基材)

本発明において使用可能な上記の電子デバイス用基材は特に制限されず、公知の電子デバイス用基材の1種または2種以上の組合せから適宜圏 ここでは、何えば、半導体材料、液晶デバイス材料等が挙げられる。半導体材料の例としては、例えば、単結晶シリコンを主成分とする材料、シリコングルマニウムを主成分とする材料等が挙げられる。

(処理ガス)

本発明において使用可能な処理ガスは、少なくとも希ガスを含む限り特に制限されず、電子デバイス製造に使用可能な公知の処理ガスの1 種または2 種以上の組合せから適宜選択して使用することが可能である。このような処理ガス(希ガス)の例としては、例えば、Ar、He、Kr、Xe、Ne、 O_2 、 N_2 、 H_2 、 NH_3 が挙げられる。

(処理条件)

本発明の絶縁膜の形成においては、得られるべき薄い絶縁膜の特



性の点からは、下記の条件が好適に使用できる。

希ガス (例えば、Kr、Ar、He、XeまたはNe):500~3000sccm、より好ましくは1000~2000sccm

洗浄工程では、少なくとも希ガスを含む処理ガスで、さらに水素ガスを添加することができる。水素ガスの流量は $H_2:0\sim100$ sccm、より好ましくは $0\sim50$ sccmである。

酸化工程では、少なくとも希ガスと酸素を含む処理ガスで、酸素ガス流量は $O_2:10\sim500$ sccm、より好ましくは $10\sim2$ 00sccmである。

室化工程では、少なくとも希ガスと窒素を含む処理ガスで、窒素ガス流量は $N_2:3\sim300$ sccm、より好ましくは $20\sim20$ 0sccmである。

温度:室温25℃~500℃、より好ましくは250~500℃ 、特に好ましくは250~400℃

圧力:3~500Pa、より好ましくは7~260Pa、

マイクロ波: $1\sim5\,W/c\,m^2$ 、より好ましくは $2\sim4\,W/c\,m^2$ 、特に好ましくは $2\sim3\,W/c\,m^2$

本発明において使用可能なプラズマは特に制限されないが、均一な薄膜化が容易に得られる点からは、電子温度が比較的に低くかつ 高密度なプラズマを用いることが好ましい。

(好適なプラズマ)

本発明において好適に使用可能なプラズマの特性は、以下の通りである。



電子温度: 0.5~2.0eV

密度:1E10~5E12/cm3

プラズマ密度の均一性: ±10%

(平面アンテナ部材)

本発明の絶縁膜の形成方法においては、複数のスロットを有する 平面アンテナ部材を介してマイクロ波を照射することにより電子温度が低くかつ高密度なプラズマを形成することが好ましい。本発明においては、このような優れた特性を有するプラズマを用いて酸窒化膜の形成を行うため、プラズマダメージが小さく、かつ低温で反応性の高いプロセスが可能となる。本発明においては、更に、(従来のプラズマを用いた場合に比べ)平面アンテナ部材を介してマイクロ波を照射することにより、より好適に薄膜化された絶縁膜の形成が容易であるという利点が得られる。

(High-k材料)

本発明において使用可能なHigh-k材料は特に制限されないが、物理的膜厚を増加させる点からは、k(比誘電率)の値が7以上、更には10以上のものが好ましい。

このようなHigh-k材料の例としては、 Al_2O_3 、 ZrO_2 、 HfO_2 、 Ta_2O_5 、およびZrSiO、HfSiO等のシリケート;ZrAlO等のアルミネートからなる群から選択される1又は2以上のものが好適に使用可能である。



(同一容器内における処理)

以下に述べる「同一の容器内」とは、ある工程の後に、被処理基材を、該容器の壁を通過させることなく、続く処理に供することをいう。複数の容器を組み合わせてなる、いわゆる「クラスタ」構造を用いた場合、該クラスタを構成する異なる容器間の移動があった場合は、本発明にいう「同一の容器内」ではないものとする。

本発明において、このように「同一の容器内」で、処理すべき基材(シリコン基板等)を大気へ暴露することなく、連続的に複数の工程を同一の原理を持った反応室内で行うことが可能となり、例えば一つの反応室ですべての工程を行うことでフットプリントの低減が実現できる。また、各工程を別の反応室で処理する場合も、動作原理が同じ反応室を並べるため、ガス配管や操作パネルを同一のものにすることも可能であり、優れたメンテナンス、操作性を実現できる。更に、同一の装置であるため、がストンス、操作性を実現できる。更に、同一の装置であるため、過去が持ち込み汚染の可能性は低く、複数の反応室を持つクラムを一般成とした場合でも、処理順番を様々に変えることが可能である。この方法を用いると様々な特性を持つゲート絶縁膜の作製が可能となる。

本発明を用いて作製された酸化膜または酸窒化膜をそのままゲート絶縁膜として使用することも可能であるが、本発明を用いて極薄(~10A;オングストローム)の酸化膜または酸窒化膜を形成し、その上にHigh-kなどの高誘電率を持つ物質を成膜することで、High-k物質単独でゲート絶縁膜を形成した場合よりも界面特性、例えばトランジスタのキャリア移動度の高い積層ゲート絶縁膜構造(ゲートスタック構造)を作ることも可能となる。

(MOS半導体構造の好適な特性)

本発明により清浄化された基材上に形成可能な極めて薄く、しか も良質な絶縁膜は、半導体装置の絶縁膜(特にMOS半導体構造の



ゲート絶縁膜)として特に好適に利用することができる。

本発明によれば、下記のように好適な特性を有するMOS半導体構造を容易に製造することができる。なお、本発明により形成した酸窒化膜の特性を評価する際には、例えば、文献(VLSIデバイスの物理 岸野正剛、小柳光正著 丸善P62~P63)に記載されたような標準的なMOS半導体構造を形成して、そのMOSの特性を評価することにより、上記酸窒化膜の自体の特性評価に代えることができる。このような標準的なMOS構造においては、該構造を構成する酸窒化膜の特性が、MOS特性に強い影響を与えるからである。

(製造装置の一態様)

以下、本発明の形成方法の好適な一態様について説明する。

まず本発明の電子デバイス材料の製造方法によって製造可能な半導体装置の構造は一点について、絶縁膜としてゲート絶縁膜を備えたMOS構造を含まる学導体装置を図1を参照しつつ説明する。

図1 (a)を参照して、この図1 (a)において参照番号1はシリコン基板、11はフィールド酸化膜、2はゲート絶縁膜であり、13はゲート電極である。上述したように、本発明の形成方法によれば極めて薄く且つ良質なゲート絶縁膜2を形成することができる。このゲート絶縁膜2は、図1 (b)に示すように、シリコン基板1との界面に形成された、品質の高い絶縁膜からなる。例えば2nm程度の厚さの酸化膜もしくは酸窒化膜により構成されている。

この例では、この品質の高い酸化膜2は、O2、N2および希ガスを含む処理ガスの存在下で、Siを主成分とする被処理基体に、複数のスロットを有する平面アンテナ部材を介してマイクロ波を照射することによりプラズマを形成し、このプラズマを用いて前記被処理基体表面に形成されたシリコン酸窒化膜(以下「SiON膜」と



いう)からなることが好ましい。このようなSiON₂膜を用いた際には、後述するように、相間の界面特性(例えば、界面準位)が良好で、且つMOS構造とした際に良好なゲートリーク特性を得ることが容易という特徴がある。

図1に示す態様においては、このシリコン酸窒化膜の表面の上には、更にシリコン (ポリシリコンまたはアモルファスシリコン) を 主成分とするゲート電極13が形成されている。

(製造方法の一態様)

次に、このようなシリコン酸窒化膜の製造方法について説明する

図2は本発明の電子デバイス材料の製造方法を実施するための半 導体製造装置30の全体構成の一例を示す概略図(模式平面図)で ある。

※2に示すように、この半導体製造装置30のほぼ中央には、ウハW(図2)を搬送するための搬送室31が配設されており、この搬送室31の周囲を取り囲むように、ウエハに種々の処理を行うためのプラズマ処理ユニット32、33、各処理室間の連通/遮断の操作を行うための二機のロードロックユニット34および35、が配設されている。

ロードロックユニット34、35の横には、種々の予備冷却ない し冷却操作を行うための予備冷却ユニット45、冷却ユニット46 がそれぞれ配設されている。

搬送室31の内部には、搬送アーム37および38が配設されており、前記各ユニット32~36との間でウエハW(図2)を搬送することができる。

ロードロックユニット34および35の図中手前側には、ローダ ーアーム41および42が配設されている。これらのローダーアー



ム41および42は、更にその手前側に配設されたカセットステージ43上にセットされた4台のカセット44との間でウエハWを出し入れすることができる。

なお、図2中のプラズマ処理ユニット32、33としては、同型 のプラズマ処理ユニットが二基並列してセットされている。

更に、これらプラズマ処理ユニット32およびユニット33は、ともにシングルチャンバ型CVD処理ユニットと交換することが可能であり、プラズマ処理ユニット32や33の位置に一基または二基のシングルチャンバ型CVD処理ユニットをセットすることも可能である。

プラズマ処理が二基の場合、例えば、処理ユニット32で SiO_2 膜を形成した後、処理ユニット33で SiO_2 膜を表面窒化する方法を行っても良く、また処理ユニット32および33で並列に SiO_2 膜形成と SiO_2 膜の表面窒化を行っても良い。

(プラズマ処理装置の一態様)

図3はゲート絶緑膜2の成膜に使用可能なプラズマ処理ユニット32(33)の垂直方向の模式断面図である。

図3を参照して、参照番号50は、例えばアルミニウムにより形成された真空容器である。この真空容器50の上面には、基板(例えばウエハW)よりも大きい開口部51が形成されており、この開口部51を塞ぐように、例えば石英や酸化アルミニウム等の誘電体により構成された偏平な円筒形状の天板54が設けられている。この天板54の下面である真空容器50の上部側の側壁には、例えばその周方向に沿って均等に配置した16箇所の位置にガス供給管72が設けられており、このガス供給管72からO2や希ガス、N2 およびH2等から選ばれた1種以上を含む処理ガスが、真空容器50のプラズマ領域P近傍にムラなく均等に供給されるようになって



いる。

天板54の外側には、複数のスロットを有する平面アンテナ部材、例えば銅板により形成された平面アンテナ(RLSA)60を介して、高周波電源部をなし、例えば2.45GHzのマイクロ波を発生するマイクロ波電源部61に接続された導波路63が設けられている。この導波路63は、RLSA60に下縁が接続された偏平な平板状導波路63Aの上面に一端側が接続された円筒形導波管63Bと、この円筒形導波管63Bの上面に接統された同軸導波変換器63Cと、この同軸導波変換器63Cの側面に直角に一端側が接続され、他端側がマイクロ波電源部61に接続された矩形導波管63Dとを組み合わせて構成されている

また真空容器 5 0 内には、天板 5 4 と対向するようにウエハWの 載置台 5 2 が設けられている。この載置台 5 2 には図示しない温調 部が内蔵されており、これにより当該載置台 5 2 は熱板として機能 するようになっている。更に真空容器 5 0 の底部には排気管 5 3 の 一端側が接続されており、この排気管 5 3 の他端側は真空ポンプ 5 5 に接続されている。

(RLSAの一態様)

図4は本発明の電子デバイス材料の製造装置に使用可能なRLS A60の一例を示す模式平面図である。

この図4に示したように、このRLSA60では、表面に複数の



スロット60a、60a、…が同心円状に形成されている。各スロット60aは略方形の貫通した溝であり、隣接するスロットどうしは互いに直交して略アルファベットの「T」の文字を形成するように配設されている。スロット60aの長さや配列間隔は、マイクロ波電源部61より発生したマイクロ波の波長に応じて決定されている。

(プラズマ処理の一態様)

続いて、本発明に用いるプラズマ処理の一態様について説明する

プラズマ処理ユニット32(図2)内の真空容器50の側壁に設けたゲートバルブ(図示せず)を開いて、搬送アーム37、38により、前記シリコン基板1表面にフィールド酸化膜11が形成されたウエハWを載置台52(図3)上に載置する。

続いてゲートバルダンパンで内部を密閉した後、真空ポンプ 5 5 により排気管 5 3 を かい 野野 関気を排気して所定の真空度まで真空引きし、所定の圧力に維持する。一方マイクロ波電源部 6 1 より例えば 1 . 8 0 G H z (2 2 0 0 W)のマイクロ波を発生させ、このマイクロ波を導波路により案内してR L S A 6 0 および天板 5 4 を介して真空容器 5 0 内に導入し、これにより真空容器 5 0 内のト部側のプラズマ領域 P にて高周波プラズマを発生させる。

ここでマイクロ波は矩形導波管 6 3 D内を矩形モードで伝送し、 同軸導波変換器 6 3 Cにて矩形モードから円形モードに変換され、 円形モードで円筒形同軸導波管 6 3 Bを伝送し、更に平板状導波路 6 3 Aを径方向に伝送していき、RLSA 6 0 のスロット 6 0 aよ り放射され、天板 5 4 を透過して真空容器 5 0 に導入される。この 際マイクロ波を用いているため高密度・低電子程度のプラズマが発 生し、またマイクロ波をRLSA 6 0 の多数のスロット 6 0 a から



放射しているため、このプラズマが均一な分布なものとなる。

酸化膜を形成する場合はマイクロ波の導入に先立ちウエハWを図3の反応室50に導入し、ステージ52で加熱しながらガス供給管72より酸化膜形成用の処理ガスであるクリプトンやアルゴン等の希ガスと、酸素ガスとをそれぞれ2000sccm、200sccmの流量で導入する。反応室の圧力を133Paに保ちマイクロ波を2W/cm²で導入することでプラズマを発生させ酸素ラジカルをシリコンウエハW表面で反応させることでシリコン酸化膜を形成する。酸化前処理の場合は処理ガスとして希ガスのみ、もしくは希ガスと水素ガスが好適に用いられる。窒化処理の場合は処理ガスとして希ガスのみ、もしくは希ガスと水素ガスが好適に用いられる。窒化処理の場合は処理ガスとして希ガスと窒素を含むガスとが用いられる。

以下、実施例により本発明を具体的に説明する。

<u>実施例</u>

支充第二

Sキャパシタ)を形成した。

(1):基板(図9)

図9に示されるように、基板にはP型のシリコン基板を用い、比抵抗が8~12Qcm、面方位(100)のものを用いた。シリコン基板表面には熱酸化法により500A(オングストローム)犠牲酸化膜が成膜されている。

(2):ゲート酸化前洗浄

APM(アンモニア、過酸化水素水、純水の混合液)とHPM(塩酸、過酸化水素水、純水の混合液)およびDHF(フッ酸と純水 の混合液)を組み合わせたRCA洗浄によって犠牲酸化膜と汚染要 素(金属や有機物、パーティクル)を除去した。

(3):酸化前プラズマ処理(図10)



上記の(2)の処理後に、基板上にRLSAプラズマ処理を施した(図10)。処理条件は以下である。ウェハを図2の32および図3に示される真空(背圧1×10⁻⁴ Pa以下)の反応処理室に搬送したのち、基板温度400℃、希ガス(例えばArガス)1000sccm、圧力を7Pa~133Pa(50mTorr~1Tor)に保持した。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して2~3W/cm²のマイクロ波を照射することにより希ガスプラズマを発生させ、基板表面上にプラズマ処理を施した(図10)。また、場合により希ガスに水素5~30sccmを含ませることにより、水素プラズマによる酸化前処理を施す場合がある。

(4):プラズマ酸化プロセス(図11)

上記(3)の処理が施されたシリコン基板上に次に示すような方法で酸化膜を形成した。(3)の処理が施されたシリコン基板 気への暴露を行わないまま次のようなプロセスを行う(例えば悪し反応室32で処理を行う、真空搬送系を用い、大気への暴露を防いで他の反応室33で処理を行う等)ことで、(3)の処理で得られた有機物汚染除去や自然酸化膜除去効果を最適に維持したまま、酸化処理を施すことが出来る。400℃に加熱されたシリコン基板上に希ガスと酸素とをそれぞれ1000~2000sccm、50~500sccmずつ流し、圧力を13Pa~133Pa(100mTorr~1000mTorr)に保持した。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して2~3W/cm²のマイクロ波を照射することにより酸素および希ガスとを含むプラズマを形成し、このプラズマを用いて3の基板上にSiO₂膜を成膜した(図11)。また、処理時間を含む処理条件を変えることで膜厚を制御した。



(5):プラズマ窒化プロセス(図11)

上記(4)の処理が施された酸化膜上に次に示すような方法で窒化を施した。(4)の処理が施された酸化膜上に大気への暴露を行わないまま次のようなプロセスを行う(例えば同じ反応室32で処理を行う、真空搬送系を用い、大気への暴露を防いで他の反応室33で処理を行う等)ことで、(4)の処理で得られた酸化膜上部への有機物汚染や自然酸化膜増加を抑制したまま、窒化処理を施すことが出来る。400℃に加熱されたシリコン基板上に希ガスと窒素とをそれぞれ500~2000sccm、4~500sccmずつ流し、圧力を3Pa~133Pa(20mTorr~1000mTorr)に保持した。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して3W/cm²のマイクロ波を照射することにより窒素および希ガスとを含むプラズマを形成し、このプラズマを用いて基板上に酸窒化膜(5・コルル)を成膜した(図11)。

- (6):水素プラズマによる薄膜化とVfbシフトの回復(図11)
- (5)の処理が施された酸窒化膜上に次に示すような方法で水素プラズマによるアニール処理を施した。(5)の処理が施された酸窒化膜上に大気への暴露を行わないまま次のようなプロセスを行う(例えば同じ反応室32で処理を行う、真空搬送系を用い、大気への暴露を防いで他の反応室33で処理を行う等)ことで、(5)の処理で得られた酸窒化膜上部への有機物汚染や自然酸化膜増加を抑制したまま、水素プラズマアニール処理を施すことが出来る。400℃に加熱されたシリコン基板上に希ガスと水素とをそれぞれ500℃に加熱されたシリコン基板上に希ガスと水素とをそれぞれ500~2000sccm、4~500sccmずつ流し、圧力を3Pa~133Pa(20mTorr~1000mTorr)に保持し



た。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して2~3W/cm²のマイクロ波を照射することにより水素および希ガスとを含むプラズマを形成し、このプラズマを用いて酸窒化膜上に水素プラズマアニール処理を施した(図11)。図11におけるSIMS分析サンプルは本工程で処理を止め、分析を行ったものである。

(7):ゲート電極用ポリシリコン成膜

上記した処理(3)~(6)で形成した酸窒化膜上にゲート電極としてポリシリコンをCVD法にて成膜した。酸窒化膜の成膜されたシリコン基板を630℃で加熱し、基板上にシランガス250sccmを33Paの圧力下で導入し30分保持することでSiO2膜上に膜厚3000Aの電極用ポリシリコンを成膜した。

(8):ポリシリコンへのP(リン)ドープ

上記 (7) で作製されたシリコン基板を875℃に加熱し、基板 上にPOC13ガスと磁素によび窒素をそれぞれ350sccm、 200sccm、20000sccmずつ常圧下で導入し24分間 保持することでポリシリコン中にリンをドープした。

(9):パターニング、ゲートエッチ

上記(8)で作製したシリコン基板上にリソグラフィによりパターニングを施し、 $HF:HNO_3:H_2O=1:60:60$ の比の薬液中にシリコン基板を3分間浸すことでパターニングされていない部分のポリシリコンを溶かし、MOSキャパシタを作製した。

実施例2

実施例1で得たMOSキャパシタに対する測定は、次に示すような方法で行った。ゲート電極面積が $10000\mu m^2$ のキャパシタのCV、IV特性を評価した。CV特性は周波数100KHz、ゲート電圧を+1Vから-3V程度まで掃引し各電圧におけるキャパ



シタンスを評価することで求めた。CV特性から電気的膜厚とVfb (フラットバンド電圧)を計算した。また、IV特性はゲート電圧を0Vから-5V程度まで掃引し、各電圧において流れる電流値(リーク電流値)を評価することで求めた。CV測定から求めたVfbから-0.4Vを差し引いたゲート電極電圧におけるリーク電流値をIV特性から計算した。

図5は前プラズマ処理を施した場合と施さなかった場合の酸化膜のリーク特性を比較したものである。前プラズマ処理の効果のみを示すため、ここで用いられている酸化膜には窒化および後水素処理は施されていない。横軸にCV特性から求めた電気的膜厚、縦軸はゲート電圧Vfb-0.4V(Vfbが-0.8V程度のため、約-1.2V)におけるリーク電流値を示した。図5から分るように前プラズマ処理を施すことで酸化膜のリーク電流値を低減することに対象に変いる。

一般にデバイスに用いられている熱酸化膜のフラットバンド特性を比較したものである。横軸にCV特性から求めた電気的膜厚、縦軸にCV特性から求めたでである。横軸にCV特性から求めた電気的膜厚、縦軸にCV特性から求めたフラットバンド電圧を示した。膜や界面にキャリアのトラップとなる欠陥等が存在すると、フラットバンド電圧は大きく負方向にシフトすることが知られているが、前プラズマ処理を施した膜は熱酸化膜と同等の値(約-0.8V)を示しており、本工程におけるフラットバンド特性の劣化は見られなかった。

図7 a は本発明における複数工程(マルチプロセス)を用いたゲート酸窒化膜の電気的膜厚の経時変化(各工程ごとにおける電気的膜厚の変化)を示す。横軸は処理時刻、縦軸は電気的膜厚である。窒化処理を施すことで電気的膜厚を1~3.5 A 低減することに成功している。また、後水素処理を施すことで更なる薄膜化にも成功



している。

図7bは図9と同様の膜のフラットバンド電圧の経時変化(各工程ごとにおけるフラットバンド電圧の変化)を示す。横軸は処理時刻、縦軸はフラットバンド電圧である。膜や界面にキャリアのトラップとなる欠陥等が存在すると、フラットバンド電圧は大きく負方向にシフトすることが知られているが、後プラズマ水素処理を施した膜はフラットバンドシフトの回復を示しており、窒化によって劣化した膜特性の回復が生じていることが示される。

図8から分るように水素処理を施すことで膜厚(酸素の含まれている層の厚さ)が減少していることが分る。これは水素反応種による還元作用によるものと考えられる。この工程を有効に利用することで制御が困難な領域 (~10A) 薄膜化の制御 (エッチング) も可能となる。

図7a、bから分るように、本発明を用いると、シリコン基板を大気へ暴露することなく、連続的に複数の工程を同一の原理を持った反応室内で行うことが可能となり、例えば一つの反応室ですべての工程を行うことでフットプリントの低減が実現できる。また、各工程を別の反応室で処理する場合も、動作原理が同じ反応室を並べるため、ガス配管や操作パネルを同一のものにすることも可能であり、優れたメンテ、操作性を実現できる。更に、同一の装置であるために装置間の持ち込み汚染の可能性は低く、複数の反応室を持つクラスター構成とした場合でも、処理順番を様々に変えることが可能である。この方法を用いると様々な特性を持つゲート絶縁膜の作製が可能となる。

また、上記の例では本発明を用いて作製された酸窒化膜をそのままゲート絶縁膜として使用しているが、本発明を用いて極薄 (~10A;オングストローム)の酸窒化膜を形成し、その上にHigh



- k などの高誘電率を持つ物質を成膜することで、H i g h - k 物質単独でゲート絶縁膜を形成した場合よりも界面特性、例えばトランジスタのキャリア移動度の高い積層ゲート絶縁膜構造 (ゲートスタック構造) を作ることも可能となる。

<u>実施例3</u>

本態様に関わるロジックデバイスの製造方法は、大別して「素子 分離→MOSトランジスタ作製→容量作製→層間絶縁膜成膜および 配線」のような流れで行われる。

以下に本発明工程が含まれるMOSトランジスタ作製前工程の中でも、特に本発明と関連の深いMOS構造の作製について、一般的な例を挙げて解説を行う。

(1):基板

基板にはP型もしくはN型のシリコン基板を用い、比抵抗が1~30Ωcm、面方位(100)のものを用いる。以下にはP型のシリコン基板を用いたNHOSトランジスタの作品を設定しついて解説を行う。

シリコン基板上には目的に応じ、STIやLOCOS等の素子分離工程やチャネルインプラが施されており、ゲート酸化膜やゲート 絶縁膜が成膜されるシリコン基板表面には犠牲酸化膜が成膜されて いる(図9)。

(2):ゲート酸化膜 (ゲート絶縁膜) 成膜前の洗浄

一般にAPM(アンモニア、過酸化水素水、純水の混合液)とHPM(塩酸、過酸化水素水、純水の混合液)およびDHF(フッ酸と純水の混合液)を組み合わせたRCA洗浄によって犠牲酸化膜と汚染要素(金属や有機物、パーティクル)を除去する。必要に応じ、SPM(硫酸と過酸化水素水の混合液)、オゾン水、FPM(フッ酸、過酸化水素水、純水の混合液)、塩酸水(塩酸と純水の混合



- 液)、有機アルカリなどを用いる時もある。
 - (3):下地酸化前プラズマ処理
- (2)の処理後に、下地酸化膜形成の前工程として基板上にRLSAプラズマ処理を施す。処理条件は例えば以下のようなものが考えられる。ウェハを真空(背圧1×10⁻⁴Pa以下)の反応処理室32に搬送したのち、基板温度400℃、希ガス(例えばArガス)1000sccm、圧力を7Pa~133Pa(50mTorr~1000mTorr)に保持する。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して2~3W/cm²のマイクロ波を照射することにより希ガスプラズマを発生させ、基板表面上にプラズマ処理を施す。また、場合により混合ガスに水素5~30sccm含ませることにより、水素プラズマによる酸化前処理を施す場合がある(図10)。
 - (4):下地酸化膜のジャ



ることが可能である(図11)。

(5):プラズマ窒化プロセス

上記(4)の処理が施された酸化膜上に次に示すような方法で窒化を施す。(4)の処理が施された酸化膜上に大気への暴露を行わないまま次のようなプロセスを行う(例えば同じ反応室32で処理を行う、真空搬送系を用い、大気への暴露を防いで他の反応室33で処理を行う等)ことで、(4)の処理で得られた酸化膜上部への有機物汚染や自然酸化膜増加を抑制したまま、窒化処理を施すことが出来る。400℃に加熱されたシリコン基板上に希ガスと窒素とをそれぞれ500~2000sccm、4~500sccmずつ流し、圧力を3Pa~133Pa(20mTorr~1000mTorr)に保持する。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して2~3W/cm²のマイクロ波を照験できたことり窒素および希ガスとを含むプラズマを形成し、このでは、2mmでは変化膜(SiON膜)を成膜する(図11)。

(6):水素プラズマによる薄膜化とVfbシフトの回復

上記(5)の処理が施された酸窒化膜上に次に示すような方法で水素プラズマによるアニール処理を施す。(5)の処理が施された酸窒化膜上に大気への暴露を行わないまま次のようなプロセスを行う(例えば同じ反応室32で処理を行う、真空搬送系を用い、大気への暴露を防いで他の反応室33で処理を行う等)ことで、(5)の処理で得られた酸窒化膜上部への有機物汚染や自然酸化膜増加を抑制したまま、水素プラズマアニール処理を施すことが出来る。400℃に加熱されたシリコン基板上に希ガスと水素とをそれぞれ500~2000sccm、4~500sccmずつ流し、圧力を3Pa~133Pa(20mTorr~1000mTorr)に保持



する。その雰囲気中に複数のスロットを有する平面アンテナ部材(RLSA)を介して2~3W/cm²のマイクロ波を照射することにより水素および希ガスとを含むプラズマを形成し、このプラズマを用いて酸窒化膜上に水素プラズマアニール処理を施す(図11)

(7): High-kゲート絶縁膜の形成

上記(6)で形成された下地酸窒化膜上にHigh-k物質を成膜する。High-kゲート絶縁膜形成方法にはCVDを用いるプロセスとPVDを用いるプロセスとに大別される。ここでは主にCVDによるゲート絶縁膜の形成について述べる。CVDによるゲート絶縁膜の形成は、原料ガス(例えばHTB:Hf(OC2H5)4とSiH4)を200℃から100℃の範囲内で加熱した前述のシリコン基板上に供給し、熱によって形成された反応種(例えばHfラジカルとSiラジカル、Oラジカル)を膜表面にて反応させることで成膜(例えばHfSiO)を行う。反応種はプラズマにより生成されることもある。一般にゲート絶縁膜の物理的な膜厚としては1nmから10nmの膜厚が用いられる(図12)。

(8):ゲート電極用ポリシリコン成膜

上記(7)で形成したHigh-kゲート絶縁膜(下地ゲート酸化膜を含む)上にMOSトランジスタのゲート電極としてポリシリコン(アモルファスシリコンを含む)をCVD法にて成膜する。ゲート絶縁膜の成膜されたシリコン基板を500℃から650℃の範囲内で加熱し、基板上にシリコンを含むガス(シラン、ジシラン等)を10から100Paの圧力下で導入することでゲート絶縁膜上に膜厚50nmから500nmの電極用ポリシリコンを成膜する。ゲート電極としてはポリシリコンの代替として、シリコンゲルマニウムやメタル(W、Ru、TiN、Ta、Moなど)が用いられる



ことがある(図13)。

その後、ゲートのパターンニング、選択エッチングを行い、MO Sキャパシタを形成し(図14)、イオン打ち込み(インプラ)を 施してソース、ドレインを形成する(図15)。その後アニールに よりドーパント (チャネル、ソース、ドレインヘインプラされたり ン (P) 、ヒ素 (As) 、ホウ素 (B) 等) の活性化を行う。 続い て後工程となる層間絶縁膜の成膜、パターンニング、選択エッチン グ、メタルの成膜を組み合わせた配線工程を経て本様態に関わるM OSトランジスタが得られる(図16)。最終的にこのトランジス タ上部に様々なパターンで配線工程を施し、回路を作ることでロジ ックデバイスが完成する。

なお、本実施例では絶縁膜としてHfシリケイト(HfSiO膜)を形成したが、それ以外の組成からなる絶縁膜を形成することも 可能である。ゲート絶縁膜としては、従来より使えることで誘電 率のSiO2、SiON、また誘電率が比較的高いことによるig h-k物質と呼ばれる誘電率が高いAl₂O₃、ZrO₂、HfO₂、 Ta2O5、およびZrSiO、HfSiO等のシリケートやZr A10等のアルミネートからなる群から選択される1又は2以上の ものが挙げられる。

また、本実施例では、下地のゲート酸窒化膜形成を目的としてい るが、Highーk物質の成膜を行わず、下地ゲート酸窒化膜をそ のままゲート絶縁膜として用いることも下地酸化膜の膜厚を制御す ることで可能である。

また、窒化処理を行わない酸化膜を下地に用いたり、酸化膜その ものをゲート絶縁膜として用いることも可能である。

さらに、必要に応じて酸化前処理や後水素処理を省いたり、処理 順序を変えることも可能である。



以下に目的に応じた処理順序の例を示す。

1:ゲート酸化膜の形成

酸化前処理→酸化処理→Poly成膜

2:ゲート酸窒化膜の形成-1

酸化前処理→酸化処理→窒化処理→後水素処理→Ро1у成膜

3:ゲート酸窒化膜の形成-2

酸化前処理→窒化処理→酸化処理→後水素処理→Poly成膜

4: High-k下地酸化膜の形成

酸化前処理→酸化処理→後水素処理による薄膜化→H i g h - k 成膜→P o l y 成膜

5: High-k下地窒化膜の形成

窒化前処理 (酸化前処理と同様)→窒化処理→後水素処理→H i g h - k 成膜→P o l y 成膜

上記に述べたのは本発明の事意 シー鎖であり、それ以外にも様々とな処理方法が同一の装置構成して記しめる。

これまで述べたように、本発明を用いると、シリコン基板を大気へ暴露することなく、連続的に複数の工程を同一の原理を持った反応室内で行うことが可能となり、例えば一つの反応室で洗浄、酸化、窒化、エッチングからなる複数の工程を行うことでフットプリントの低減が実現できる。また、各工程を別の反応室で処理する場合も、動作原理が同じ反応室を並べるため、ガス配管や操作パネルを同一のものにすることも可能であり、優れたメンテナンス、操作性を実現できる。更に、同一の装置であるために装置間の持ち込み汚染の可能性は低く、複数の反応室を持つクラスター構成とした場合でも、処理順番を様々に変えることが可能である。この方法を用いると様々な特性を持つゲート絶縁膜の作製が可能となる。



産業上の利用可能性

上述したように本発明に依れば、様々な特性(例えば、極薄膜厚の制御や、高い清浄度等)に優れた絶縁膜を効率よく(例えば、一つの反応室で洗浄、酸化、窒化、エッチングからなる複数の工程を行うことによる小さいフットプリントや、同一の動作原理の反応室で様々な工程を行うことによる操作性の簡略化、装置間のクロスコンタミネーションの抑制等)製造することが可能となる。



請求の範囲

- 1.電子デバイス用基材上に絶縁膜を形成するプロセスにおいて、該工程に含まれる絶縁膜特性を制御する2以上の工程が、同一の動作原理下で行われることを特徴とする基材表面の絶縁膜の形成方法。
- 2. 前記同一の動作原理下で行われる工程が、前記基材表面および/又は絶縁膜の洗浄、酸化、窒化、およびエッチングからなる群から選ばれる2以上の工程である請求項1に記載の絶縁膜の形成方法。
- 3. 前記電子デバイス用基材が、半導体材料である請求項1または2に記載の絶縁膜の形成方法。
- 4. 前記電子デバイス用基材が、単結晶シリコンを主成分とする基板である請求項1~3のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法。
- 5. 前記動作原理が、少なくとも希ガスを含む処理ガスに基づく プラズマを含む請求項1~4のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法
- 6. 前記プラズマが、平面アンテナ部材(RLSA)を介するマイクロ波照射に基づくプラズマである請求項5に記載の絶縁膜の形成方法。
- 7. 前記プロセスが洗浄工程を含み、且つ、該洗浄工程が、少なくとも希ガスを含む処理ガスに基づくプラズマに基づく処理を含む 請求項1~6のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法。
- 8. 前記洗浄工程が、少なくとも希ガスと水素ガスを含む処理ガスに基づくプラズマ処理を含む請求項7に記載の絶縁膜の形成方法
 - 9. 前記プロセスが酸化工程を含み、且つ、該酸化工程が、少な



くとも希ガスと酸素とを含む処理ガスに基づくプラズマ処理を含む 請求項1~8のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法。

- 10. 前記プロセスが窒化工程を含み、且つ、該窒化工程が、少なくとも希ガスと窒素とを含む処理ガスに基づくプラズマ処理を含む請求項1~9のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法。
- 11.前記プロセスがエッチング工程を含み、且つ、該エッチング工程が、少なくとも希ガスと水素とを含む処理ガスに基づくプラズマ処理を含む請求項1~9のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法
- 12. 前記基材表面および/又は絶縁膜の洗浄、酸化、窒化、およびエッチングからなる群から選ばれる2以上の工程が、同一容器内で行われる請求項2に記載の絶縁膜の形成方法。
- 13. 前記プロセスにより形成された絶縁膜が、CVD(化学気相堆積)絶縁膜の下地絶縁膜として用いられる請求<u>極いてはないい</u>ずれかに記載の絶縁膜の形成方法。
- 14. 前記絶縁膜が、High-k (高誘電率) 材料を含む絶縁膜である請求項1~13のいずれかに記載の絶縁膜の形成方法。
- 15. 前記基材表面および/又は絶縁膜の洗浄、酸化、窒化、およびエッチングからなる群から選ばれる2以上の工程が、該基材表面および/又は絶縁膜の大気への暴露(大気解放)を避けて行われる請求項2に記載の絶縁膜の形成方法。

Fig.1

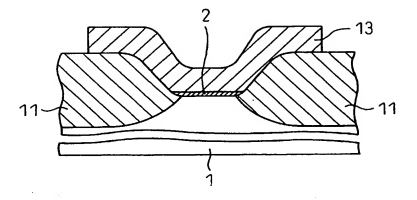


Fig.2

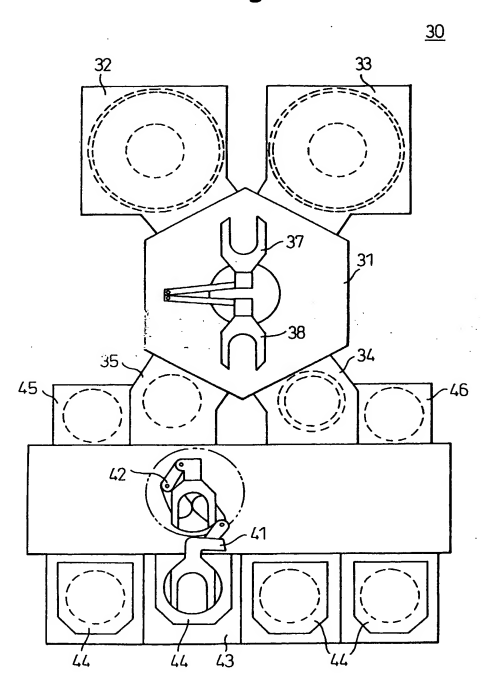


Fig.3

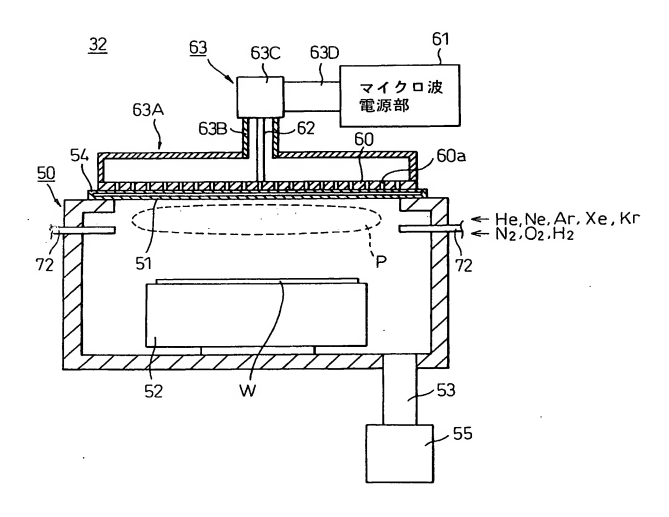
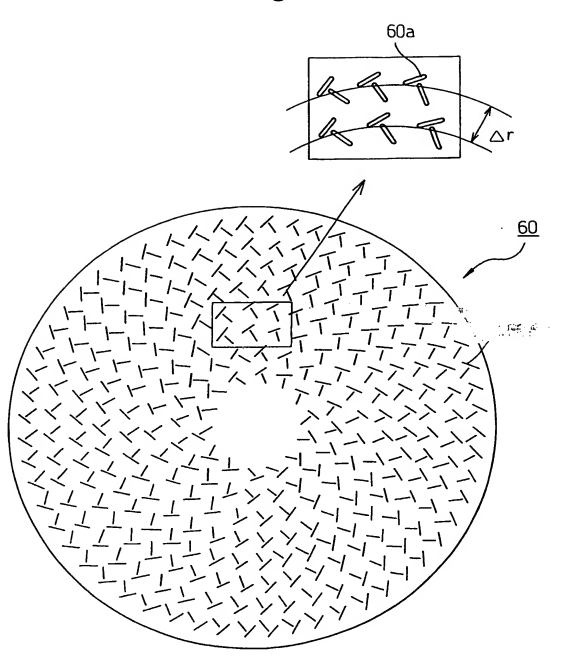
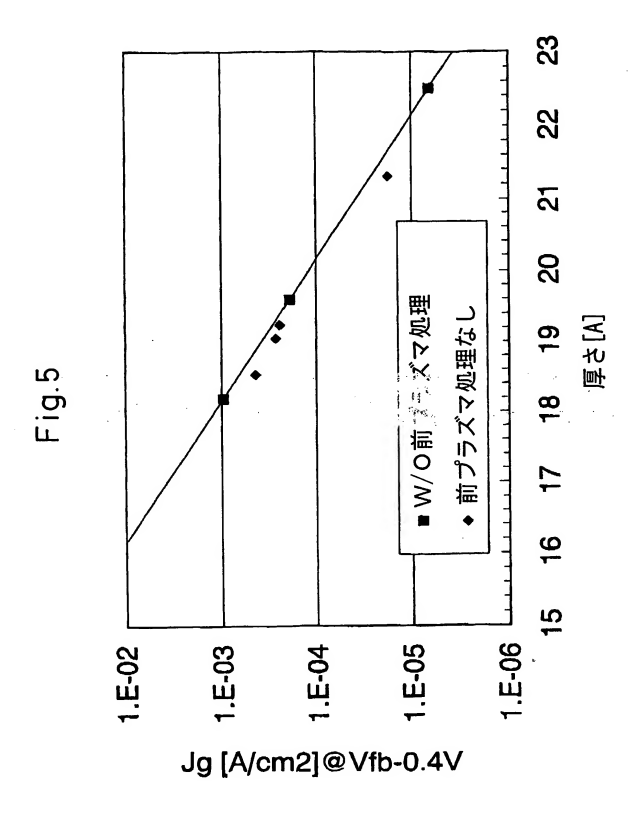


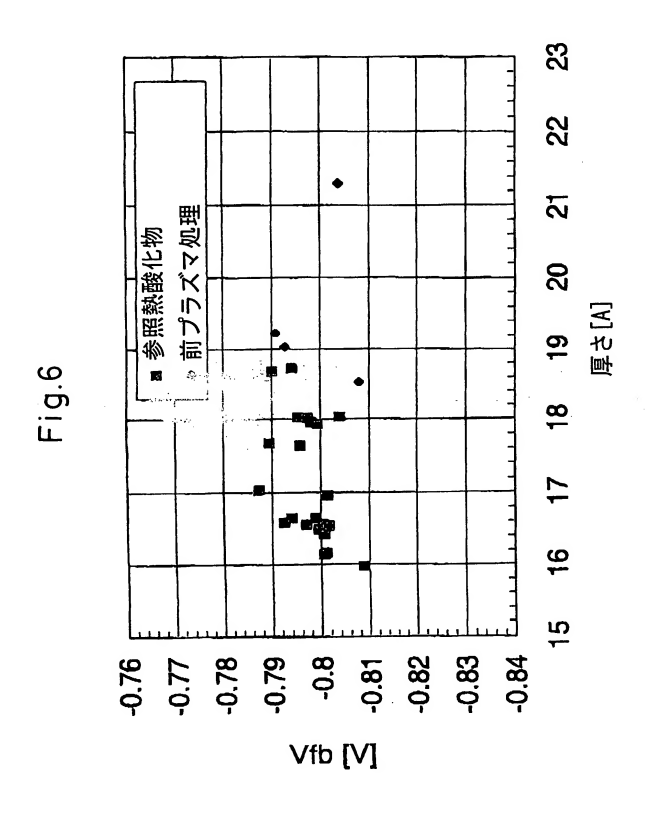


Fig. 4

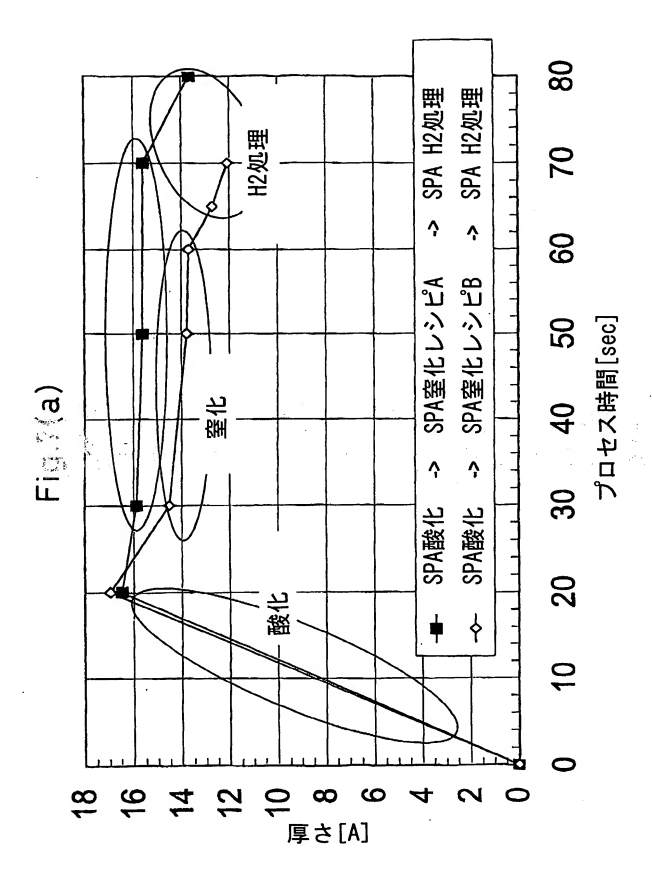




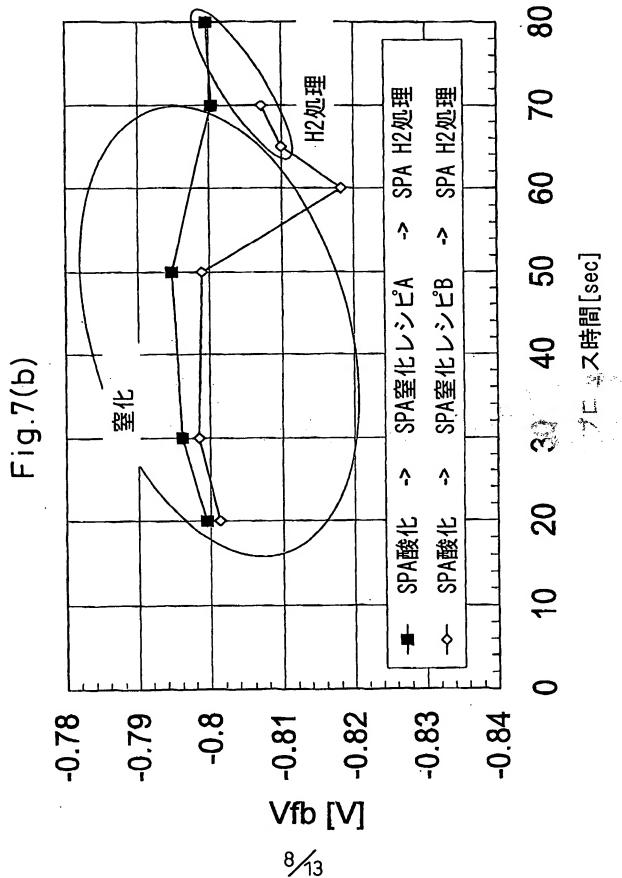
5/13 差替え用紙 (規則26)



6/13 差替え用紙 (規則26)

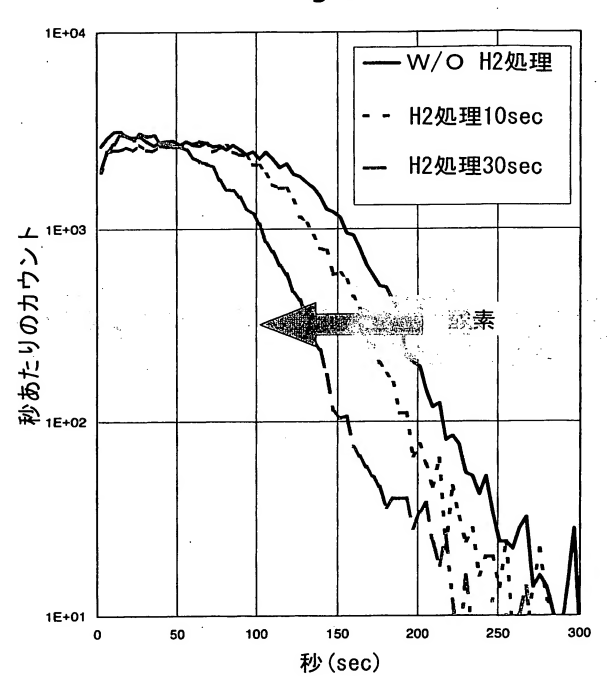


7/13 差替え用紙 (規則26)



差替え用紙 (規則26)

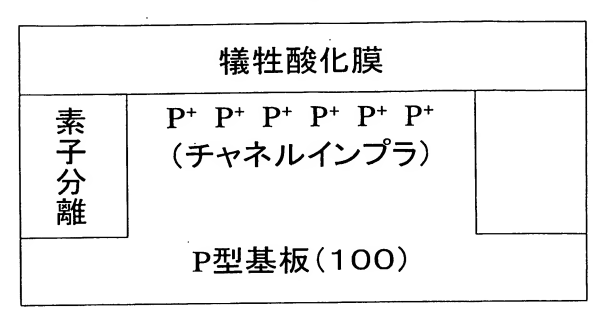
Fig. 8



9/13 差替え用紙(規則26)



Fig.9



10/13 差替え用紙 (規則26)

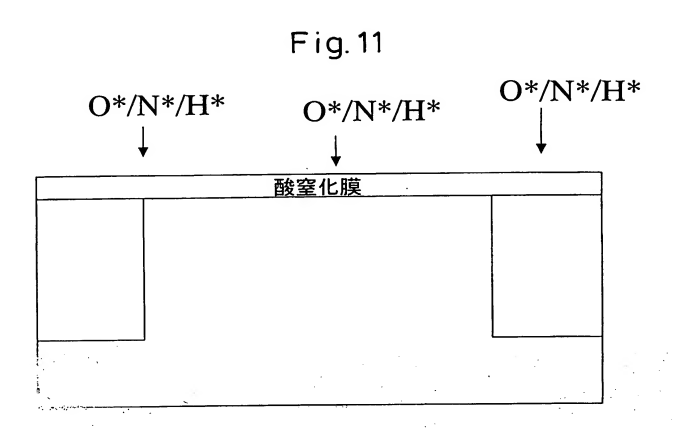


Fig.12

High-K物質(HfSiO等)		
酸窒化膜		
·		
		

11/₁₃ 差替え用紙 (規則26)



Fig.13

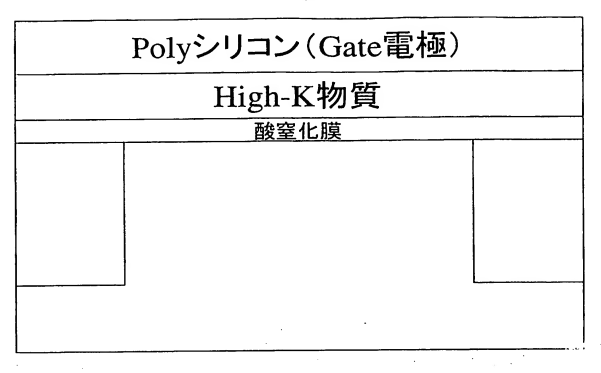


Fig.14

Gate電極

High-K

酸窒化膜

P* P* P* P* P* P* (チャネルインプラ)

P型基板(100)



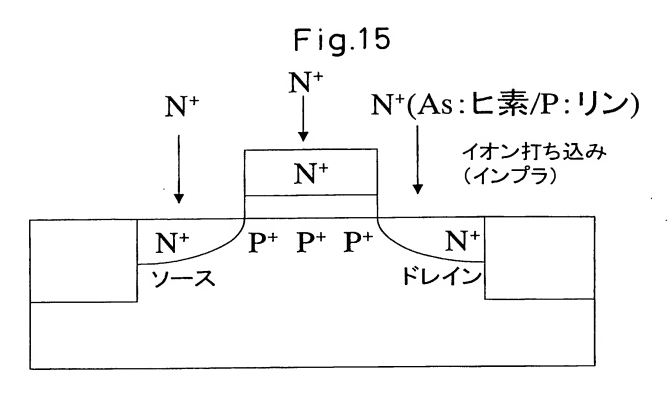
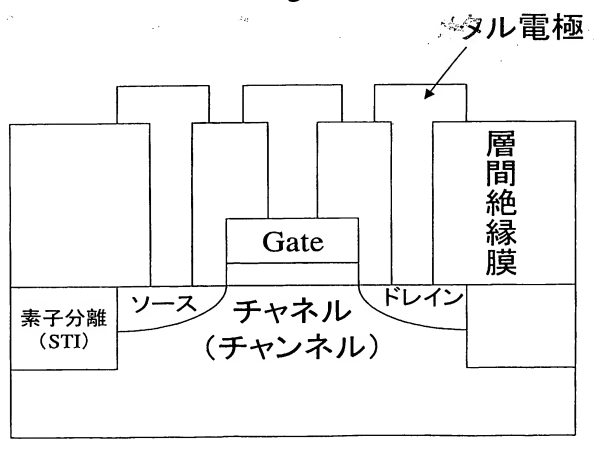


Fig.16





International application No.
PCT/JP03/04091

A. CLASS	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 H01L21/316, 21/318, 21/3065	5		
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC			
B. FIELDS	SEARCHED			
Minimum do Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ H01L21/312-21/318, 21/205, 21/3065			
Jitsu Kokai	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Jitsuyo Shinan Koho 1922-1996 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-2003 Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-2003 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2003			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, sear	ch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
<u>х</u> <u>ч</u>	US 2002/0014666 A1 (Tadahiro 07 February, 2002 (07.02.02), Page 7, left column, line 1 t column, line 36		1-6,9,10,12, 15 7,8,11,14	
х <u>Y</u>	& JP 2001-160555 A JP 2000-294550 A (Think Files 20 October, 2000 (20.16576), Claims & US 2002/0111000 A1 & KR		1-6,9,10,12, 13,15 7,8,11,14	
Y	JP 11-40397 A (Canon Inc.), 12 February, 1999 (12.02.99), Column 7, lines 37 to 44; col column 20, line 9 & EP 880164 Bl & US	umn 17, line 48 to 6497783 B	7,8,11	
× Furth	ner documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 0.5 June, 2003 (06.06.03) "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered no				
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Telephone No.				



Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Y	JP 2001-111000 A (Samsung Electronics Co., Ltd.), 20 April, 2001 (20.04.01), Column 9, lines 8 to 26; Fig. 2 & US 2002/0195683 Al & KR 2001017820 A & GB 2353404 A	14	
Y	JP2001-217415A (MatsushitaElectricIndustrialCo., Ltd.), 10 August, 2001 (10.08.10), Column 6, lines 5 to 11 (Family: none)		

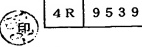


	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP03	/04091
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))			
Int.	Cl' H01L 21/316, 21/318, 21/3065		
B. 調査を行	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
調査を行った最	小限資料(国際特許分類(IPC))		
. Int.	C1 ⁷ H01L 21/312 -21/318, 21/205, 21/3065		
日本 日本 日本	の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国実用新案公報 1922-1996年 国公開実用新案公報 1971-2003年 国登録実用新案公報 1994-2003年 国実用新案登録公報 1996-2003年		
国際調査で使用	引した電子データベース(データベースの名称、調査	Eに使用した用語)	
C. 関連する	らと認められる文献		,
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときに	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
х <u>ч</u>	US 2002/0014666 A1 2002. 02. 07, 第7頁左欄第 & JP 2001-160555 A	(Tadahiro Ohmi)	1-6, 9, 10, 12, 15 7, 8, 11
<u>ү</u>	JP 2000-294550 A(東 2000. 10. 20, 特許請求の範 & US 2002/0111000 A & KR 2000076774 A	囲	1-6, 9, 10, 12, 13, 15 7, 8, 11, 14
X C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。
もの 「E」国際出版 以後にな 「L」優先権i 日若し 文献 「O」口頭に。	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「7 頭日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 「7 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 「7 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 頭日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「6	の日の後に公表された文献 「」国際出願日又は優先日後に公表 出願と矛盾するものではなく、 の理解のために引用するもの X」特に関連のある文献であって、 の新規性又は進歩性がないと考 Y」特に関連のある文献であって、 上の文献との、当業者にとって よって進歩性がないと考えられ &」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに るもの
国際調査を完	了した日 0000000 国	祭調査報告の発送日 17 06 C	2

06.06.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 特許庁審査官(権限のある職員) 田中 永一



電話番号 03-3581-1101 内線 3469

国際調査報告	

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー* Y	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号 7,8,11
Y	JP 2001-111000 A(三星電子株式会社) 2001.04.20,第9欄第8行-第26行,図2 & US 2002/0195683 A1 & KR 2001017820 A & GB 2353404 A	14
Y	JP 2001-217415 A(松下電器産業株式会社) 2001.08.10,第6欄第5行-第11行 (ファミリーなし)	14
	·	
	·	